PCT

際 事 務 局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

A61K 31/425, 31/44, 31/445

(11) 国際公開番号

WO 92/07849

C07D 417/06, 513/04

A1

(43) 国際公開日

1992年5月14日 (14.05.1992)

(21) 国際出願番号

PCT/JP91/01428

(22)国際出願日

1991年10月18日(18.10.91)

(30) 優先権データ

特願平2/286902

山之内製薬株式会社

1990年10月24日(24.10.90)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AT, AU, BB, BE(欧州特許). BF(OAPI特許), BG, BJ(OAPI特許), BR, CA, CF(OAPI特許), CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CH, CI(OAPI特許), CM(OAPI特許), CS, DE(欧州特許), DE, DK(欧州特許), DK, ES(欧州特許), ES, FI, FR(欧州特許), GA (OAPI特許), GB(OAPI特許), GB, GI(OAPI特許), GR(欧州特許), HU, IT(欧州特許), JP, KR, LK, LU(欧州特許), LU, MC, MG, ML(OAPI特許), MR(OAPI特許), MW, NL(欧州特許), NL, NO, PL, RO, SD, SE(欧州特許), SE, SN(OAPI特許), SU, TD(OAPI特許), TG(OAPI特許),

〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

太田光昭(OHTA, Mitsuaki)[JP/JP]

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

〒300-24 茨城県筑波郡谷和原村絹の台三丁目9番地11

Ibaraki, (JP)

柳沢 勲(YANAGISAWA, Isao)[JP/JP]

〒177 東京都練馬区石神井台二丁目22番8号 Tokyo, (JP)

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

宮田桂司(MIYATA, Keiji)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市吾妻四丁目15番5

パストラルライフ101 Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.)

〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号

山之内製薬株式会社 特許部内 Tokyo, (JP)

添付公開書類

US.

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL THIAZOLE DERIVATIVE

(54) 発明の名称 新規なチアゾール誘導体

(57) Abstract

A novel thiazole derivative represented by general formula (I), which has a selective agonistic activity for 5-HT₃ receptor, a pharmaceutical composition thereof, and a process for producing the same. In the said formula, R! represents hydrogen or lower alkoxy; R² and R³ are such that R² represents hydrogen and R³ represents a group, -Y-Het, wherein Y represents a single bond or lower alkylene and Het represents a nitrogenous heterocyclic group, or alternatively R2 and R3 are combined together to form a group, -(CH₂)_m-NR⁴-(CH₂)_n-, wherein m and n are each 1 or 2 and R⁴ represents lower alkyl; and X represents -NH-, -NHC(=0)NH-, -C(=0)NH- or -NHC(=0)-.

(57) 要約 本発明は、一般式(I)で示される5-HT。受容体の選択的な 作動活性を有するチアゾール誘導体、その薬剤組成物及びその製造 法に関するものである。

 (式中、R¹ は水素原子又は低級アルコキシ基を、R² 、R³ は、R² が水素原子であって R³ が式-Y-Het (式中、Yは単結合 又は低級アルキレン基を、Het は含窒素複素環基を失々意味する。)で示される基であるか、又はR² 、R³ が一体となって

(式中、m、nは1又は2、R⁴ は低級アルキル基を夫々意味する。) を意味し、Xは次に示す式のいずれかで表される基を意味する; -NH-、

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

^{*}SUの指定はロシア連邦の指定としての効力を有する。しかし、その指定が旧ソヴィエト連邦のロシア連邦以外の他の園で効力を 有するかは不明である。

明 細 書 新規なチアゾール誘導体

技術分野

5 本発明は5-HT₃受容体作動活性を有する新規なチアゾール誘導体及びその製薬学的に許容される塩、それらを含有する薬剤組成物並びにそれらの製造法に関する。

背景技術

10 セロトニン(5-HT)受容体は、現在大別して4種存在すると言われているが、腸管神経系あるいは中枢神経系の一次求心性神経に位置するニューロン性セロトニン(5-HT)受容体は現在5-HT。受容体と考えられている。従来5-HT。受容体に関しては、5-HT。受容体拮抗作用を有する化合物が数多く見出されている。例えば、5年国特許2,125,398,2,166,726,2,126,728及び2,153,821に記載の化合物が知られている。しかしながら、5-HT。受容体の選択的作動活性を有する化合物は、末だ見い出されていない。

20 発明の開示

25

本発明者等らは、 $5-HT_3$ 受容体に関する研究を重ね、種々の化合物を創製してスクリーニングを進めてきた結果、下記一般式 (I) で示される新規なチアゾール誘導体が、 $5-HT_3$ 受容体の優れた選択的作動活性を示すことを知見して、本発明を完成させるに至った。下記一般式 (I) で示されるチアゾール誘導体は遠心性神経終末よりアセチルコリンを遊離させることによりその作用を発現する。 $5-HT_3$ 受容体作用薬は、特に消化器系の障害に対して有用であると考えられる。

(57) 要約 本発明は、一般式(I)で示される5-HT。受容体の選択的な 作動活性を有するチアゾール誘導体、その薬剤組成物及びその製造 法に関するものである。

$$X \longrightarrow X \longrightarrow R^2$$

$$R^3$$

 (式中、R¹ は水素原子又は低級アルコキシ基を、R²、R³ は、R² が水素原子であって R³ が式-Y-Het (式中、Yは単結合 又は低級アルキレン基を、Het は含窒素複素環基を失々意味する。)で示される基であるか、又はR²、R³ が一体となって

(式中、m、nは1又は2、R* は低級アルキル基を夫々意味する。)を意味し、Xは次に示す式のいずれかで表される基を意味する;
-NH-、

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

⁺SUの指定はロシア連邦の指定としての効力を有する。しかし、その指定が旧ソヴィエト連邦のロシア連邦以外の他の国で効力を 有するかは不明である。

キシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げられる。さらに 「低級アルキレン基」としては、メチレン基、エチレン基、メチル CH₃

 メチレン基(-CH-)、トリメチレン基、1ーメチルエチレン基

 CH3

 (-CHCH2-)、2ーメチルエチレン基(-CHCH2-)、テトラメチレン基、1ーメチルトリメチレン基、2ーメチルトリメチレン基、1ーエチルエチレン基、2ーエチルエチレン基、ペンタメチレン基、1ーメチルテトラメチレン基、2ーメチルテトラメチレン基、3ーメチルテトラメチレン基、4ーメチルテトラメチレン基、へキ

サメチレン基等が挙げられる。

また、R³を形成する含窒素複素環基とは、窒素原子1個を含む5 ~6員の複素環基を意味する。代表的な複素環基としては、ピロリ ジニル基、ピロリル基、ピペリジル基、ピリジル基等が挙げられる。 また本発明化合物には二重結合が存在し、また置換基の種類によっては不斉炭素原子を含む場合もある。従って本発明化合物には、 幾何異性体、互変異性体、光学異性体など各種の異性体の混合物や 単離された各異性体が含まれる。

本発明化合物(I)は、酸付加塩を形成する場合がある。かかる塩 20 としては、具体的には、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、 硝酸、リン酸等の鉱酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マ ロン酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒 石酸、クエン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸、 アスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸との酸付加塩等 が挙げられる。

製造法

本発明化合物及びその塩は、その基本骨格あるいは置換基の種類に基づく特徴を利用し、種々の合成法を適用して製造することがで

15

きる。以下にその代表的な製造法を例示する。

第1製法

$$\begin{array}{c}
 & \text{NH} \\
 & \text{N}
\end{array}$$
(Ia)

10 (式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有し、Z はクロル、ブロム等のハロゲン原子を意味する。)

この製造法は一般式(II)で示されるチォウレア誘導体と一般式(III)で示されるαーハロゲノケトン誘導体との反応により、一般式(Ia)で示されるチアゾール誘導体を合成する方法である。この反応は例えばアルコール、アセトン、エーテル、テトラヒドロフラン、ジグリム、ジオキサンなどの溶媒中、室温乃至加温下で行なわれる。第2製法

20
$$\begin{array}{c}
N = C = O + H_2 N \longrightarrow \\
R^1 \quad (IV) \quad (V) \\
N \longrightarrow \\
R^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
N \longrightarrow \\
R^2 \\
N \longrightarrow \\
R^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
N \longrightarrow \\
R^3
\end{array}$$

25 (式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有する。)

この製造法は一般式 (IV) で示されるイソシアネート誘導体と一般式 (V) で示されるアミン誘導体との反応で、一般式 (Ib) で示されるウレア誘導体を合成する方法である。この反応は通常、クロロホルム、ジクロルメタン、1,2-ジクロロエタン、エーテル、テトラヒド

ロフラン、アセトンなどの溶媒中、冷却下乃至室温で行なわれる。 第3製法

10 (式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有する。)

この製造法は一般式(VI)で示されるカルボン酸誘導体と一般式(V)で示されるアミン誘導体との反応により、一般式(Ie)で示されるアミド誘導体を合成する方法である。この反応は通常、メチレンクロリド、クロロホルム、1、2-ジクロロエタン、ジメチルホルムアミドなどの溶媒中、クロル炭酸エチル、ジシクロヘキシルカルボジィミド(DCC)あるいは1-ハイドロキシベンゾトリアゾール(HOBT)などのカルボン酸の活性化剤を用いて、冷却下乃至室温で行なわれる。

第4製法

(式中、R1, R2 およびR3 は前記の意味を有する。)

この製造法は、一般式 (VII) で示されるアミン誘導体と一般式 (VIII) で示されるカルボン酸誘導体とを反応させて、一般式 (Id) で示され

きる。以下にその代表的な製造法を例示する。

第1製法

10 (式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有し、 Z はクロル、ブロム等のハロゲン原子を意味する。)

この製造法は一般式(II)で示されるチォウレア誘導体と一般式(III)で示されるαーハロゲノケトン誘導体との反応により、一般式(Ia)で示されるチアゾール誘導体を合成する方法である。この反応は例 2 はアルコール、アセトン、エーテル、テトラヒドロフラン、ジグリム、ジオキサンなどの溶媒中、室温乃至加温下で行なわれる。第2製法

25 (式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有する。)

この製造法は一般式 (IV) で示されるイソシアネート誘導体と一般式 (V) で示されるアミン誘導体との反応で、一般式 (Ib) で示されるウレア誘導体を合成する方法である。この反応は通常、クロロホルム、ジクロルメタン、1,2-ジクロロエタン、エーテル、テトラヒド

動薬である2ーメチルセロトニンよりも強かった。本発明化合物 についてのラットにおけるBezold-Jarisch(BJ) 反射惹起作 用を下表に示す。

実施例1の化合物は、上記のBezold-Jarisch 反射作用におい 5 て、セロトニンの約5倍の活性を示した。

	BJ反射惹起作用				
	ED ₅₀ (μg/kg i.v.)	Emax(beats/min) (最大徐脈反応)			
実施例1の化合物	3.01	2 0 5. 8			
5 - H T	1 5. 6	2 5 7. 9			
2-メチルセロニトン	3 7. 4	2 5 9. 0			

10

15

25

2) 本発明化合物の作用に対する5-HT₃ 受容体拮抗剤の影響 本発明の化合物による心拍数減少及び血圧下降は、前記の薬理 試験の本発明の化合物の投与の10分前に5-HT₃ 受容体拮抗薬 であるGR38032F(30 μg/kg iv)を投与するか ICS 205-930(0.1~1 μg/kg iv)を投与することにより 競合的に拮抗された。

以上1)及び2)の結果から、本発明化合物は、強力かつ選択的な 20 5-HT。受容体動薬であることが示された。

また本発明化合物は毒性が低く、雄性マウスにおける急性毒性値 (up and down法)は $50\sim100\,\mathrm{mg/kg}$ i.v. であった。

本発明化合物又はその塩の1種または2種以上を有効成分として 含有する製剤は、通常用いられる製剤用の担体や賦形剤、その他の 添加剤を用いて錠剤、散剤、細粒剤、カプセル剤、丸剤、液剤、注 射剤、坐剤、軟膏、貼付剤等に調製され、経口的(舌下投与を含む) または非経口的に投与される。

製剤用の担体や賦形剤としては、固体又は液体状の非毒性医薬用物質が挙げられる。これらの例としては、たとえば乳糖、ステアリ

ン酸マグネシウム、スターチ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、 アラビアゴム、オリーブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリ コール等やその他常用のものが例示される。

本発明化合物の臨床的投与量は、適用される患者の症状、体重、 5 年令や性別等を考慮して適宜決定されるが、通常成人1日あたり静 注で0.2~2 %、また経口で1~10 %であり、これを1回である

処 方 例

いは数回に分けて投与する。

10 つぎに、本発明化合物の医薬としての処方例を挙げる。

(1) 錠 剤

	ステアリン酸マグネシウム	0.6 mg
	ヒドロキシプロピルセルローズ	4.8 mg
15	コーンスターチ	4 8.0 mg
	乳糖	1 0 6.4 mg
	実施例 1 の化合物 (以下化合物 A と表示する)	0.2 mg

160.0 嘎/錠

化合物 A 2 0 0 吋、乳糖 1 0 6.4 g及びコーンスターチ 4 8 gを 均一に混合し、それにヒドロキシプロピルセルロース 1 0 % 水溶 液 4 8 mlを加え、造粒機を用いて造粒する。造粒した顆粒にステ アリン酸マグネシウム 0.6 gを加え、1 錠 1 6 0 吋に打錠する (1000 錠)。

(2) 散 剤

25	化合物 A	0.4 mg
	マンニット	7 7 0.0 mg
	コーンスターチ	1 9 9.6 mg
	ポリビニールピロリジン	3 0.0 mg
		1 0 0 0.0 mg

化合物 A 0.4 g、マンニット 7 7 0 g 及びコーンスターチ 199.6 gを均一に混合し、10%ポリビニルピロリドン水溶液 3 0 0 mlを加え、造粒機で造粒し、散剤とする(1 kg)。

(3) カプセル剤

5 化合物 A

0.2 mg

コーンスターチ

1 9 8.8 mg

ステアリン酸カルシウム

1.0 mg

2 0 0.0 mg

化合物 A 0.2 g、コーンスターチ1 9 8.8 g、ステアリン酸カ 10 ルシウム 1 gを均一に混合し、3 号カプセルに2 0 0 電宛充填し、 カプセル剤とする(1000カプセル)。

(4) シロップ剤

化合物A

 $0.2 \, \text{mg}$

白 糖

8.0 mg

15 純水を加えて

5 ml

化合物 A 0.2 g、白糖 8 g を精製水に溶かし、5 ℓ に調整しシロップ剤とする。

(5) 静注用注射剂

化合物A

0.3 mg

20 塩化ナトリウム

9 mg

注射用蒸留水を加えて

1.0 ml

化合物 A 3 0 0 吨、塩化ナトリウム 9 gを注射用蒸留水に溶解し、1 0 0 0 ml に調整する。この溶液を沪過後アンプルに1 ml 宛充填し、注射剤とする。この際窒素ガスでアンプルの空間部を置換する。次いでアンプルをオートクレープで加熱減菌する(1000アンプル)。

ン酸マグネシウム、スターチ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、 アラビアゴム、オリーブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリ コール等やその他常用のものが例示される。

本発明化合物の臨床的投与量は、適用される患者の症状、体重、 年令や性別等を考慮して適宜決定されるが、通常成人1日あたり静 注で0.2~2 嘅、また経口で1~10 嘅であり、これを1回である いは数回に分けて投与する。

処 方 例

10 つぎに、本発明化合物の医薬としての処方例を挙げる。

(1) 錠 剤

		1 0 0 0 (0+
15	ステアリン酸マグネシウム	0.6 mg
	ヒドロキシプロピルセルローズ	4.8 mg
	コーンスターチ	4 8.0 mg
	乳 糖	1 0 6.4 mg
	実施例 1 の化合物 (以下化合物 A と表示する)	0.2 mg

160.0 嘎/錠

化合物A200 嘱、乳糖106.4 g及びコーンスターチ48 gを 均一に混合し、それにヒドロキシプロピルセルロース10% 水溶 液48 mlを加え、 造粒機を用いて造粒する。 造粒した顆粒にステ アリン酸マグネシウム 0.6 gを加え、1 錠160 電に打錠する (1000 錠)。

(2) 散 剤

			•		
	ポリビニールピロリジン	***	3	0.0 n	ng
	コーンスターチ	1	9	9.6 m	ng
	マンニット	7	7	0.0 m	ng
25	化合物 A			0.4 n	ng.

1 0 0 0.0 mg

10

15

20

25

理化学的性状

融点; 185~190℃(分解)

元素分析値(C₁₄ H₁₇ N₃OS・C₄ H₄ O₄・0.6 H₂Oとして);

C (%) H (%) N (%)

計算値 5 3.7 6 5.5 6 1 0.4 5

実測値 53.75 5.53 10.53

マススペクトル(EI); m/z 275 (M+, フリー体として)

実施例 2

(1) エタノール 1 1 ml中にチオウレア 0.8 6 g 及び 3 ープロモー 1 ーメチルピペリジンー 4 ーオン・臭化水素酸塩 3.0 8 g を加え、 還流下に 1 時間撹拌した。減圧乾固後、炭酸ナトリウム水溶液を 加え、ジクロロメタンにて抽出した。

理化学的性状

¹H 核磁気共鳴スペクトル(δ, CDCl₃);

2.50 (s, 3 H), $2.60 \sim 2.80$ (m, 4 H),

 $3.40 \sim 3.50 (m, 2H)$

マススペクトル(EI); m/z 1 6 9 (M⁺)

(2) (1)で得た化合物 0.1 7 g 及び(o - メトキシフェニル)イソ シアネート 0.1 5 g をジクロロメタン 5 ml に加え、室温にて終夜 撹拌した。減圧乾固し、カラムクロマト処理(シリカゲル:クロ ロホルム-メタノール)後、酢酸エチルにて洗浄することにより、 融点201~203℃を示す、N-(o-メトキシフェニル)-N'-(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[4, 5-c]ピリジン-2-イル)ウレア0.25gを得た。

理化学的性状

5 元素分析値(C₁₅ H₁₈ N₄ O₂ S として);

	C (%)	H(%)	N (%)	S (%)
計算值	5 6.5 8	5.70	1 7.6 0	1 0.0 7
実測値	5 6.3 8	5.64	1 7.4 6	1 0.1 4
マススペク	トル(EI)	; m/z 3	18 (M ⁺)	

10 実施例 3

oーメトキシ安息香酸 0.1 5 gの D M F 2 m l 溶液に、H O B T 0.1 6 g次いでD C C 0.2 5 gを加えた。3 0 分後、実施例 2 - (1) で得られた化合物 0.1 7 g を加え、室温にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルー水の混合液にあけ、不溶物を沪去した。溶液を分離後、水層をクロロホルムにて抽出した。有機層を合して減圧乾固後、カラムクロマト処理(シリカゲル:クロロホルムーメタノール)した 後、エーテルーイソプロピルエーテルにて洗浄し、融点 1 6 4 ~ 1 6 6 ℃を示すN-(5-メチルー4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[4,5-c]ピリジン-2-イル)-o-メトキシベンズアミド 0.1 4 gを得た。

理化学的性状

25 元素分析値(C₁₅ H₁₇ O₃ O₂ S・0.4 H₂ O として);

実施例 4

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & \parallel \\
 & N \\
 & N \\
 & O \\$$

5

10

(1) 実施例 2 (1) で得た化合物 1.0 2 g、臭化第一銅 1.1 4 g 及び 4 8 % 臭化水素水 5.1 ml を水 8 ml に加えた。この溶液に、-5 で にて亜硝酸ナトリウム 0.6 2 g を少しづつ加えた。 3 0 分間かけ て 2 0 $\mathbb C$ まで昇温させ、炭酸水素ナトリウムを加え中和し、クロロホルムにて抽出した。減圧乾固後、カラムクロマト処理(シリカゲル:クロロホルムーメタノール)することにより、 2 - ブロモー5 - メチルー4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ[4, 5 - c] ピリジン 0.9 6 g を得た。

理化学的性状

15 ¹H核磁気共鳴スペクトル(δ, CDCl₃);

2.50 (s, 3H), $2.8 \sim 3.0$ (m, 4H),

 $3.55 \sim 3.75 (m, 2H)$

マススペクトル(EI); m/z 232, 234 (M^+)

(2) アルゴン気流下、-60℃で乾燥エーテル80mlに15%n-20 プチルリチウムーへキサン溶液4.5mlを加えた。 - 70℃にて(1)で得た化合物0.95gの乾燥エーテル15ml溶液を1時間かけて滴下した。この溶液を、乾燥エーテル中のドライアイスに滴下し、30分後、塩化水素-酢酸エチル溶液を加えた。得られた溶液を減圧乾固しその一部(0.59g)をDMF5mlに加えた。トリエチルアミン0.25g、HOBT0.24g、次いでDCC0.37gを加えた。次いで室温にてアニシジン0.22gを加え、終夜撹拌した。

反応溶液を水にあけ、クロロホルムにて抽出し、有機層を減圧 乾固した後、カラムクロマト処理(シリカゲル: クロロホルムー 融点201~203℃を示す、N-(o-メトキシフェニル)-N'-(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[4, 5-c]ピリジン-2-イル)ウレア0.25gを得た。

理化学的性状

5 元素分析値(C₁₅ H₁₈ N₄ O₂ S として);

	C (%)	H(%)	N (%)	S (%)
計算值	5 6.5 8	5.70	1 7.6 0	1 0.0 7
実測値	5 6.3 8	5.64	1 7.4 6	1 0.1 4
マススペク	トル (E I)	; m/z 3	18 (M ⁺)	

10 実施例 3

○ーメトキシ安息香酸 0.1 5 gの DMF 2ml溶液に、HOBT
15 0.1 6 g次いでDCC 0.2 5 gを加えた。3 0分後、実施例 2-(1)で得られた化合物 0.1 7 gを加え、室温にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルー水の混合液にあけ、不溶物を沪去した。溶液を分離後、水層をクロロホルムにて抽出した。有機層を合して減圧乾固後、カラムクロマト処理(シリカゲル:クロロホルムーメタノール)した
20 後、エーテルーイソプロピルエーテルにて洗浄し、融点 1 6 4 ~ 1 6 6 ℃を示すN-(5-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[4, 5-c]ピリジン-2-イル)-。-メトキシベンズアミド 0.1 4 gを得た。

理化学的性状

25 元素分析値(C₁₅ H₁₇ O₃ O₂ S・0.4 H₂ O として);

元素分析値(C₁₆ H₂₃ N₃ OSC1₂ として);

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 O(%)
 S(%)
 C1(%)

 計算値
 51.06
 6.16
 11.17
 4.25
 8.52
 18.84

 実測値
 51.08
 6.20
 11.12
 8.48
 18.80

5 実施例 6

10 1-(o-オルトメトキシフェニル)チオウレア 0.5 gおよび 2 -ブロモアセチルピリジン臭化水素酸塩 0.7 7 gをエタノール 2 0 ml中 1 時間加熱還流した。溶媒を減圧留去後、水を加え炭酸カリウムで塩基性とし、酢酸エチルで抽出した。

理化学的性状

融点;165~166℃

元素分析値(C₁₅H₁₃N₃OSとして);

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 S(%)

 計算値
 63.58
 4.62
 14.83
 11.32

 実測値
 63.66
 4.60
 14.90
 11.26

10

20

請 求 の 範 囲

1. 下記一般式(I)で示されるチアゾール誘導体又はその製薬学的 に許容される塩

 $X \leftarrow_N^S X$

(I)

(式中、 R^1 は水素原子又は低級アルコキシ基を、 R^2 、 R^3 は、 R^2 が水素原子であって R^3 が式-Y-Het(式中、Yは単結合又は低級アルキレン基を、Hetは含窒素複素環基を夫々意味する。)で示される基であるか、又は R^2 、 R^3 が一体となって

式-(CH_2)m-N-(CH_2)n-で示される基 R^4

(式中、m、nは1又は2、R*は低級アルキル基を夫々意味する。)を意味し、Xは次に示す式のいずれかで表される基を意味する:-NH-、

2. R¹が低級アルコキシ基であり、R²、R³が一体となって 式 - (CH₂)m-N-(CH₂)n-で示される基

(式中、m、nは1又は2、R4は低級アルキル基を夫々意味す

0 る。)であり、Xが式-NH-か又は 式-C-NH-で示される 基である請求項1記載の化合物又はその製薬学的に許容される 塩

3. 2-(o-メトキシアニリノ)-5-メチル-4, 5, 6, 7 -テトラヒドロチアゾロ[4, 5-c]ピリジン・フマル酸塩

- 5. 請求項1記載の薬理学的に有効量のチアゾール誘導体(I)又は その製薬学的に許容される塩、及び製薬学的に許容される担体と からなる薬剤組成物
- 6. 請求項 5 記載の薬剤組成物の治療有効量を患者に投与することからなる、老人性便秘、弛緩性便秘、糖尿病性の消化管運動障害、術後の消化管運動障害、胃内容うっ滞、消化不良、鼓張、精神障害(例えば、精神分裂病及びうつ病)、不安及び/又は記憶障害を治療する方法
- 7. 一般式(I)

(1)

15

5

10

(式中、 R^1 は水素原子又は低級アルコキシ基を、 R^2 , R^3 は、 R^2 が水素原子であって R^3 が式-Y-H et (式中、 Y は単結合又 は低級アルキレン基を、H et は含窒素複素環基を夫々意味する。)で示される基であるか、又は R^2 , R^3 が一体となって

(式中、m、nは1又は2、R*は低級アルキル基を夫々意味する。)を意味し、 X は次に示す式のいずれかで表される基を意

25 味する; - N H - 、 - N H C N H - 、 - C - N H - 、 - N H C -)
で示されるチアゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩
を製造する方法において、

10

20

請 求 の 範 囲

1. 下記一般式(I)で示されるチアゾール誘導体又はその製薬学的 に許容される塩

(I)

(式中、 R^1 は水素原子又は低級アルコキシ基を、 R^2 、 R^3 は、 R^2 が水素原子であって R^3 が式-Y-Het(式中、Yは単結合又は低級アルキレン基を、Hetは含窒素複素環基を夫々意味する。)で示される基であるか、又は R^2 、 R^3 が一体となって

式-(CH₂)m-N-(CH₂)n-で示される基 R⁴

(式中、m、nは1又は2、R*は低級アルキル基を夫々意味す
 る。)を意味し、Xは次に示す式のいずれかで表される基を意味する:-NH-、

2. R¹が低級アルコキシ基であり、R²、R³が一体となって 式 - (CH₂)m-N-(CH₂)n-で示される基 R⁴

(式中、m、nは1又は2、R⁴は低級アルキル基を夫々意味す

る。)であり、Xが式-NH-か又は 式-C-NH-で示される 25 基である請求項1記載の化合物又はその製薬学的に許容される 塩

3. 2-(o-メトキシアニリノ)-5-メチル-4, 5, 6, 7 -テトラヒドロチアゾロ[4, 5-c]ピリジン・フマル酸塩

一般式 (V)

$$H_2 N = \sqrt{\frac{S}{N}} \frac{R^2}{R^3} \qquad (V)$$

5

(式中、R², R³ は前記の意味を有する。)で示されるアミン誘導体とを反応させて、 一般式 (Ib)

(式中、 R^1 , R^2 および R^3 は前記の意味を有する。) で示されるウレア誘導体を製造するか、

15 (c) 一般式 (VI)

$$C O_2 H$$
 (VI)

20 (式中、R¹は前記の意味を有する。)で示されるカルボン酸誘導体と、一般式(V)

$$_{25} \qquad \qquad _{H_2N} \stackrel{S}{ \swarrow}_{N}^{R^2} \qquad (V)$$

(式中、R², R³ は前記の意味を有する。) で示されるアミン誘導体とを反応させることにより、 一般式 (Ic)

$$\begin{array}{c}
 & O \\
 & \parallel \\
 & C \text{ NH} \longrightarrow \\
 & N \end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{R}^2 \\
 & \text{R}^3
\end{array}$$
(Ic)

5

(式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有する。) で示されるアミド誘導体を製造するか又は、

(d) 一般式 (VII)

10

$$NH_2$$
 (VII)

(式中、R¹は前記の意味を有する。) で示されるアミン誘導体と、

一般式(Ⅷ)

15

$$HO_2C \stackrel{S}{\longleftarrow}_{N}^{\mathbb{Z}^2}$$
 (VIII)

(式中、R², R³ は前記の意味を有する。)

20 で示されるカルボン酸誘導体とを反応させることにより、

一般式 (Id)

$$\begin{array}{c}
O \\
N H C \\
N \\
R^3
\end{array}$$
(Id)

25

(式中、R¹, R² および R³ は前記の意味を有する。) で示されるアミド誘導体を製造することを特徴とする方法

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/01428

-					International Applicat	ion No PC1	./0291/0.	1420
					sification symbols apply, i	····		
					ational Classification and II			
Int.	Cl		7/06, C /44, A6		3/04, A61K31/ 45	425,		
II. FIELDS	SEARCH	łED						
			Min	lmum Docum	entation Searched 7			
Classification	System				Classification Symbols			
- IPC			7/06, C /44, A6		/04, A61K31/ 45	425,		
		-			r than Minimum Documenta ts are Included in the Fields			
III. DOCUM	ENTS C	ONSIDERED 1	TO BE RELEV	ANT 9				
Category *	Citati	on of Document	, 11 with indicat	ion, where ap	propriate, of the relevant pa	assages 12	Relevant to Cla	im No. 13
Х	Vetm Febr & JP & US	edica G ruary 13 , A, 61	.m.b.H. , 1986 -56047 53402 &	, Fed. (13. 0 & EP, AU, A	er Ingelheim Rep. Ger.), 2. 86) A, 170193 , 4575385		1-2,	7
A	Dece & EP	A, 3820 mber 21 , A, 34 , A, 89	, 1989 7766 &	(21. 1			1-5,	7
	Augu	A, 59-1 st 14, ily: no:	1984 (1		AKKO KK), 84),		1-5,	7
	Augu	st 29,	1984 (2	9. 08.	PHARM KK), 84) A, 4649146		1-5,	7
	May	24, 1984	1 (24. (05. 84	SEIYAKU CO.) A, 2536399	,	1-5,	7
"A" documer consider diling da" "L" documer which is citation of	egories of int defining red to be document te nt which is cited to or other s nt referring	cited document of the general si of particular rele but published of may throw dou establish the p pecial reason (a or or o	s: 10 tate of the art wavance in or after the in bts on priority ublication date s specified)	which is not international claim(s) or of another	"T" later document pub priority date and not understand the prin "X" document of particu be considered nove inventive step "Y" document of particu be considered to invise combined with o combination being c "&" document member of the principle	t in conflict with ciple or theory lar relevance; the or cannot be lar relevance; the lar relevance; the lar relevance; the lar relevance of lar relevance or more of obvious to a pe	n the application by underlying the in he claimed invent e considered to in the claimed invent we step when the her such docume rson skilled in the	out cited to vention cannot nvolve an cannot document ents, such
	n the pric	ed prior to the i		ng date but	a accument member (. no same par		
		pletion of the In	ternational Sear	ch	Date of Mailing of this In	ternational Sea	arch Report	
		5, 1991			January 14,			92)
International S	earching .	Authority			Signature of Authorized	Officer		
Japan	ese 1	Patent C	ffice					

FURTHER	FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET						
·	& US, A, 4564678 & GB, A, 2131423						
A	Chemical Abstracts, Vol. 107, No. 15 (1987) 1-5, 7 Abstract No. 126971j						
A	Chemical Abstracts, Vol. 106, No. 17 (1987) 1-5, 7 Abstract No. 131605f						
- A	Chemical Abstracts, Vol. 104, No. 15 (1986) 1-5, 7 Abstract No. 122851q						
A	Chemical Abstracts, Vol. 110, No. 9 (1988) 1-5, 7 Abstract No. 68960h						
V.X OBS	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1						
This into-	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for the following reasons:						
	n numbers 6, because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:						
trea	Claim 6 of the present application pertains to a medical tment of the human body by curing.						
	n numbers , because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed						
requ	irements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:						
	n numbers , because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third ences of PCT Rule 6.4(a).						
VI. OBS	SERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING ²						
This Intern	national Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:						
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims of the international application.							
2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:							
3. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:							
	I searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Searching Authority did not a payment of any additional fee.						
	additional search fees were accompanied by applicant's protest.						
No protest accompanied the payment of additional search fees.							

	明の属する			
国際特許	F分類(IPC)	Int. CL ⁵		
			C07D513/04, A611	31/425,
		A61K31/44, A6		
т (=)	大規士と伝			
一 1. 国	祭調査を行っ	·		
/\ #6	体 系	調査を行っ		
万類	144 271	<u> </u>	知 に 写	
		C07D417/06. 0	C07D513/04, A61H	(31/425,
IF	C	A61K31/44, A6		
		HULLULY 147 II.	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	<u></u>	最小限資料以外の	資料で調査を行ったもの	
<u> </u>		# 1 10 A 11 M 1 3 1	211 - 112 - 11 - 12 - 12	
川. 関i	皇する技術に			
引用文献の カテゴリー※				請求の範囲の番号
カテゴリー ^^	31/11/2	である。 及び一部の固所が、関連する	ことは、その民建する箇所の表示	請求の製団の合う
X	DE. A	. 3428342 (Boah	ringer Ingelheim	1-2, 7
A		dica G.m. b. H., Fo		
	l .	月、1986(13.02.		
(A, 61-56047& I		
	&US.	A, 4853402&AU	J, A, 4575385	
	式Ⅲの位	化合物		
A		, 3820775 (THO		1-5, 7
		2月. 1989(21. 1		
		A, 347766 & JP,	A, $2-45489$	
	& AU,	A, 8936593		
	T 70 A	FO 141FF4(S)	OOO VAVVO VV)	3 - 5 - 7
A	JP, A	, 59-141554(8)	OGO YAKKO KK), 84), (ファミリーなし)	1 - 5, 7
	14. 0	л. 1964 (14. U.S.	(04), (2)(9 40)	
	TE TO A	. 117082(FUJI	SAWA PHARM KK).	1-5. 7
A	EI, A	, 11/082(1081)	DAWA IHAMM MM/	1 0,
× 21 PP ++	***	H		
	献のカテゴ 関連のある文	ッー 献ではなく、一般的技術水準を示すもの	「T」国際出願日又は優先日の後に公表 願と矛盾するものではなく、発明	
「E」先行:	文献ではある	が、国際出願日以後に公表されたもの	のために引用するもの	
		を提起する文献又は他の文献の発行日 な理由を確立するために引用する文献		
	くは他の行列 由を付す)	は柱田を唯立するために別用する人臥	規性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当	
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって進				
	出願日前で、 後に公表され	かつ優先権の主張の基礎となる出願の	歩性がないと考えられるもの 「& 同一パテントファミリーの文献	
	スに公衣され	へ入成	「巫」同一ハテンドンテミリーの文献	
IV. 認	・ 証		1 4 4 .	
国際調査を発	包了した日		国際調査報告の発送日 4.01	.9 2
	05.	12.91		
国際調査機関	<u> </u>		権限のある職員	
				4 C 9 0 5 1
日本	本国特許	庁(ISA/JP)	特許庁審査官 佐 伯	とも子で
			72. 12	- 9 1 1 W
			1	***

第2ページから続く情報				
	(Ⅲ欄の続き)			
-	29. 8月. 1984(29. 08. 84) &JP, A, 59-193878&US, A, 4649146	" -		
A	DE, A, 3332148 (KOTOBUKI SEIYAKU CO),	1 – 5, 7		
	24.5月.1984(24.05.84) & JP, A, 59-95281&FR, A, 2536399 & US, A, 4564678&GB, A, 2131423			
A	Chemical Abstracts, 第107卷,	1 – 5, 7		
V. 🗸	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見			
次の請求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規定によりこの国際				
調査報告を作成しない。その理由は、次のとおりである。				
1. 👿	請求の範囲 第6項 は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもので	ある。		
本願の請求の範囲第6項は、人の身体の治療による処置方法であ				
る。 2 請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要件を満たしていな				
い国際出願の部分に係るものである。				
3 請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第 2 文の規定に従って起草され				
	ていない。			
VI. 🗀	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	γ		
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。				
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、	、国際出願のすべ		
ての調査可能な請求の範囲について作成した。				
2. □ 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報告は、 手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。				
	請求の範囲			
_	追加して納付すべぎ手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査 囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲	報告は、請求の範		
4 追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査するこ				
とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。 追加手数料異議の申立てに関する注意				
	数科兵級の中立でに関する任息 追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。			
□ 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。				

TIT PERCEI	する技術に関する文献(第2ページからの続き)	
川。 送り 引用文献の カチゴリー	引用文献名及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
·	第15号, (1987) 要約番号 126971j	
A	Chemical Abstracts, 第106巻, 第17号, (1987) 要約番号 131605f	1 – 5, 7
A	Chemical Abstracts, 第104巻, 第15号, (1986) 要約番号 122851q	1 – 5, 7
A	Chemical Abstracts, 第110巻, 第9号, (1988) 要約番号 68960h	1 – 5, 7